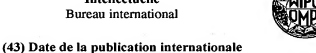
### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle





17 juillet 2003 (17.07.2003)

**PCT** 

(10) Numéro de publication internationale WO 03/057697 A1

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>:

  C07D 471/08, A61K 31/439, A61P

  25/00 // (C07D 471/08, 221:00, 209:00)
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR03/00004

- (22) Date de dépôt international: 3 janvier 2003 (03.01.2003)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 02/00109 7 janvier 2002 (07.01.2002) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): GALLI, Frédéric [FR/FR]; 6, avenue de Rueil, F-92420 Vaucresson (FR). LECLERC, Odile [FR/FR]; 11, rue Winston Churchill, F-91300 Massy (FR). LOCHEAD, Alistair [GB/FR]; 95, rue de Paris, F-94220 Charenton le Pont (FR).

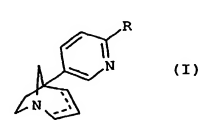
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (74) Mandataire: LUDWIG, Jacques; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).
- (54) Title: DERIVATIVES OF 5-(PYRIDIN-3-YL)-1-AZABICYCLO[3.2.1]OCTANE, THE PREPARATION THEREOF AND THE APPLICATION OF SAME IN THERAPEUTICS
- (54) Titre: DERIVES DE 5-(PYRIDIN-3-YL)-1-AZABICYCLO [3.2.1] OCTANE, LEUR PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEUTIQUE



(57) Abstract: The invention relates to compounds having general formula (I), wherein R denotes a halogen atom, a phenyl group which is substituted by one or more groups selected from among halogen atoms and the  $(C_1.C_6)$  alkyl,  $(C_1-C_6)$  alcoxy, nitro, amino, trifluoromethyl, cyano, hydroxy, acetyl or methylenedioxy groups, a pyridinyl group, a thienyl group, a indolyl group, or a pyrimidinyl group which is optionally substituted by one or more  $(C_1-C_6)$  alcoxy groups. Moreover, among the two carbon-carbon bonds denoted by  $\frac{1}{1-1}$ , one is simple and the other can be simple or double. The inventive compounds are nicotinic receptor ligands.

(57) Abrégé: Composés répondant à la formule générale (I) dans laquelle R représente soit un atome d'halogène ou un groupe phényle substitué par un ou plusieurs groupes choisis parmi les atomes d'halogènes et les groupes (C<sub>1</sub>.C<sub>6</sub>)alkyle, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy, nitro, amino, trifluorométhyle, cyano, hydroxy, acétyle ou méthylènedioxy, soit un groupe pyridinyle, soit un groupe thiényle, soit un groupe indolyle, ou un groupe pyrimidinyle éventuellement substitué par par un ou plusieurs groupes (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy, sachant que, parmi les deux liaisons carbone-carbone représentées par ----, l'une est simple et l'autre peut être simple ou double. Les composés de l'invention sont des ligands pour les récepteurs nicotiniques.



Dérivés de 5-(pyridin-3-yl)-1-azabicyclo[3.2.1]octane, leur préparation et leur application en thérapeutique.

1

La présente invention a pour objet des composés qui sont des ligands des récepteurs nicotiniques, et qui sont utiles dans le traitement ou la prévention des désordres liés à un dysfonctionnement des récepteurs nicotiniques, notamment au niveau du système nerveux central.

10 Les composés de la présente invention répondent à la formule générale (I)

PCT/FR03/00004

15

dans laquelle R représente un atome d'halogène ou un groupe (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>) cycloalkyle ou un groupe phényle substitué par un ou 20 plusieurs groupes choisis parmi un atome d'halogène, ou un groupe  $(C_1-C_6)$  alkyle,  $(C_1-C_6)$  alcoxy, nitro, amino, (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>) dialkylamino, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, hydroxy, acétyle ou méthylènedioxy, ou un groupe pipéridinyle, ou morpholin-4-yle, ou pyrrolidin-1-yle, ou 25 azétidin-1-yle, ou azépin-1-yle, ou pyridinyle, ou quinoléinyle, ou thiényle, ou pyrazinyle, ou furyle, ou benzofuryle, ou benzothiényle, ou indolyle, ou pyrimidinyle, ou isoxazolyle, ou phénoxazinyle, ou phénoxathiinyle, ou dibenzothiényle, ou dibenzofuryle, ou pyrrolyle ou naphtyle, chacun de ces groupes pouvant éventuellement être substitué par un ou plusieurs groupes choisis parmi les atomes d'halogènes, les groupes (C1-C<sub>6</sub>) alkyle, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alcoxy, trifluorométhoxy, trifluorométhyle, nitro, cyano, hydroxy, amino, 35  $(C_1-C_3)$  dialkylamino ou  $(C_3-C_8)$  cycloalkylamino.

Parmi les deux liaisons carbone-carbone représentées par ..., l'une est simple et l'autre peut être simple ou double. Par ailleurs, l'atome de carbone en position 5 est

PCT/FR03/00004

asymétrique, des sorte que les composés peuvent exister sous forme de deux énantiomères ou de mélanges de ces derniers.

5 Les composés de l'invention peuvent exister à l'état de bases ou de sels d'addition à des acides.

Un sous ensemble de composés préférés est celui des composés de formule générale (I) dans laquelle R représente soit un atome d'halogène ou un groupe phényle substitué par un ou plusieurs groupes choisis parmi les atomes d'halogènes et les groupes (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy, nitro, amino, trifluorométhyle, cyano, hydroxy, acétyle ou méthylènedioxy, soit un groupe pyridinyle, soit un groupe thiényle, soit un groupe indolyle, soit un groupe pyrimidinyle éventuellement substitué par par un ou plusieurs groupes (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy.

Les composés de formule générale (I) peuvent être préparés 20 par un procédé illustré par le schéma qui suit.

On fait réagir le 3-oxo-1,4-azabicyclo[2.2.2]octane, de formule (II), avec un dérivé de pyridine de formule générale (III), dans laquelle R est tel que défini cidessus et W représente un atome d'halogène.

- On peut ainsi effectuer une réaction de condensation entre le 3-oxo-1-azabicyclo[2.2.2]octane et le dérivé lithié des composés de formule générale (III) obtenus par échange halogène métal avec un dérivé alkyllithium.
- On obtient des composés de formule générale (IV) qui,

  lorsqu'ils sont traités en milieu acide à chaud conduisent
  aux composés de formule générale (I) dans laquelle l'une
  des deux liaisons carbone-carbone représentées par ==== est
  double. L'hydrogénation catalytique de la double liaison
  conduit aux composés de formule générale (I) dont toutes

les liaisons du cycle d'azabicyclooctane sont saturées.

35

Le  $3-\infty-1-azabicyclo[2.2.2]$  octane est disponible dans le commerce.

Les composés de formule générale (III) sont disponibles

dans le commerce ou sont accessibles par des méthodes décrites dans la littérature.

#### Schéma

5

10
$$(III)$$

$$R$$

$$(IV)$$

$$R$$

$$(IV)$$

$$R$$

$$(IV)$$

Pour certains composés, les substituants R ne sont pas présents dans le composé de départ de formule générale (III); selon leur nature, ces substituents peuvent être introduits sur le composé final de formule générale (I). Ainsi, par exemple des composés de formule générale (I) dans laquelle R représente un groupement aryle peuvent être préparés à partir des composés correspondants, dans la formule desquels R représente un atome d'halogène, selon toutes méthodes connues, telles qu'un couplage de type Suzuki en présence d'un acide boronique et d'un catalyseur au palladium, par exemple le tétrakistriphénylphosphine palladium, ou un couplage de Stille avec les réactifs appropriés.

Les exemples qui vont suivre illustrent la préparation de quelques composés de l'invention. Les microanalyses élémentaires, et les spectres I.R. et R.M.N. confirment les structures des composés obtenus.

5 Les numéros indiqués entre parenthèses dans les titres des exemples correspondent à ceux de la lère colonne du tableau donné plus loin.

Dans les noms des composés, le tiret "-" fait partie du mot, et le tiret "\_" ne sert que pour la coupure en fin de

10 ligne ; il est à supprimer en l'absence de coupure, et ne doit être remplacé ni par un tiret normal ni par un espace.

## Exemple 1 (Composé N°1).

Bromhydrate de 5-(2-phénylpyridin-5-yl)-1-

15 azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène (2:1).

## 1.1. 5-Bromo-2-phényl-pyridine

Dans un ballon tricol de 500 ml on introduit successivement  $30\ g\ (0,127\ mol)$  de 2,5-dibromopyridine en suspension dans

- 100 ml de toluène, 15,4 g (0,127 mol) d'acide phénylboro\_nique, 4,4 g (0,0038 mol) de tétrakis-(triphénylphosphine)-palladium, 90 ml d'une solution aqueuse 2M de carbonate de sodium et 4 ml d'éthanol, et on chauffe le mélange à 90°C pendant 22 h.
- On le décante, on lave la phase organique avec 100 ml d'eau, on la sèche, on la concentre sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 30/70 de cyclohexane et dichlorométhane.
- 30 On obtient 22,4 g de cristaux. Point de fusion : 69-72°C.
  - 1.2. 3-hydroxy-3-(2-phénylpyridin-5-yl)-1-azabicyclo\_[2.2.2]octane.
- Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 2,5 g (0,0107 mole) de 5-bromo-2-phényl-pyridine en solution dans 40 ml d'éther éthylique et on refroidit le milieu réactionnel à -60°C pour ajouter, goutte à goutte, en 10 min, 5,6 ml (0,0139 mole) d'une solution de n-butyllithium à 2,5 M dans

l'hexane, et on maintient a température à -70°c pendant 1 h.

On ajoute 1,34 g(0.0107 mole) de l-azabicyclo[2.2.2]octane-3-one en solution dans 20 ml de tétrahydrofurane en 10 min, 5 on agite le mélange pendant 30 min à -70°C puis pendant 4 h à température ambiante.

On hydrolyse le milieu réactionnel par addition de 100 ml de méthanol et on le concentre sous pression réduite. On reprend le résidu par 100 ml d'une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium et on extrait la phase aqueuse par du chloroforme. On sèche les phases organiques, on les concentre sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et ammoniaque.

15 On obtient 0,8 g de cristaux.

Point de fusion : 214°C.

- 1.3. Bromhydrate de 5-(2-phénylpyridin-5-yl)-1-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène (2:1).
- Dans un ballon tricol de 25 ml on introduit 0,8 g (2,85 mmoles) de 3-hydroxy-3-(2-phénylpyridin-5-yl)-1-azabicyclo\_[2.2.2]octane puis 10 ml d'acide méthanesulfonique et on chauffe le mélange à 180°C pendant 24 h.
- On le verse sur de la glace, on alcalinise par addition d'une solution aqueuse concentrée d'hydroxyde de sodium, on extrait la phase aqueuse par du chloroforme, on sèche la phase organique et on la concentre sous pression réduite. On purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 98/2/0,2 de
- 30 chloroforme, méthanol et ammoniaque.
  On obtient 0,25 g de produit dont on fait le dibromhydrate
  par addition d'une solution d'acide bromhydrique 5,7 M dans
  l'acide acétique.

On obtient 0,22 g de dibromhydrate.

35 Point de fusion : 273-274°C.

Exemple 2 (Composé N° 2).

Bromhydrate de 5-(2-phénylpyridin-5-yl)-1azabicyclo[3.2.1]octane (2:1).

- Dans un flacon de Parr de 250 ml on introduit 0,14 g (0,33 mmole) de dibromhydrate de 5-(2-phénylpyridin-5-yl)-1-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène en solution dans 20 ml de méthanol et on ajoute 0,14 g de palladium à 10% adsorbé sur charbon. On soumet ensuite le milieu réactionnel à une
- 10 pression de 0,35 Mpa d'hydrogène sous agitation pendant 5 h.

On recueille le catalyseur par filtration sur terre d'infusoires et on concentre le solvant sous pression réduite.

15 On obtient 0,058 g de produit. Point de fusion : 272-277°C.

Exemple 3 (Composé N°8).

Ethanedioate de 5-[2-(3-méthylphényl)pyridin-5-yl)-1-20 azabicyclo[3.2.1]octane (1:1).

- 3.1. 3-Hydroxy-3-(2-bromopyridin-5-yl)-1-azabicyclo\_[2.2.2]octane.
- Dans un ballon tricol de 2000 ml on introduit 27,6 g (0,116 25 mole) de 2,5-dibromopyridine dans 1000 ml d'éther éthylique, on refroidit le milieu réactionnel à -67°C et on ajoute 56 ml (0,140 mole) d'une solution 2,5 M de butyllithium dans l'hexane, goutte à goutte, en 10 min. On laisse agiter le milieu à -67°C pendant 45 min avant
- 30 d'ajouter 14,5 g (0,116 mole) de 1-azabicyclo[2.2.2]octane-3-one en solution dans 150 ml d'éther éthylique en 45 min et on laisse agiter à -67°C pendant 3 h.
  - On ajoute 300 ml d'une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium, puis 200 ml d'une solution aqueuse concentrée
- d'hydroxyde de sodium, on extrait la phase aqueuse par du chloroforme, on sèche les phases organiques et on les concentre sous pression réduite. On purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 95/5/0,5 puis 80/15/1,5 de chloroforme, méthanol

et ammoniaque.

On obtient 19,7 q de produit sous forme de solide amorphe.

7

- 3.2. 5-(2-bromopyridin-5-yl)-1-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène.
- 5 Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 9,4 g (0,033 mole) de 3-hydroxy-3-(2-bromopyridin-5-yl)-1-azabicyclo\_ [2.2.2]octane et 35 ml d'acide sulfurique concentré et on chauffe le mélange à 190°C pendant 1h45.

On le refroidit, on le verse sur 400 ml d'une solution

- 10 aqueuse glacée d'hydroxyde de sodium, on extrait la phase aqueuse par du chloroforme, on sèche les phases organiques et on les évapore sous pression réduite. On purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et
- 15 ammoniaque.

eures.

On obtient 3,9 g de produit sous forme de solide jaune

Point de fusion : 73-75°C.

20 3.3. Ethanedioate de 5-[2-(3-méthylphényl)pyridin-5-yl)-1azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène (1:1). Dans un tube de 10 ml on introduit successivement 0,2 g

(0,75 mmole) de 5-(2-bromopyridin-5-yl)-1-azabicyclo\_ [3.2.1]oct-3-ène, 3 ml de toluène, 0,7 ml d'une solution

- 25 aqueuse 2M de carbonate de sodium, 0,147g (1,05 mmole) d'acide 3-méthylbenzèneboronique, 0,042 g (0,04 mmole) de tétrakis(triphénylphosphino)palladium et 0,7 ml d'éthanol, et on chauffe le mélange à 100°C pendant 15 h.
- 30 On élimine la phase aqueuse par décantation et on extrait le brut sur colonne de résine Dowex® par lavages successifs par du méthanol puis du chloroforme avant d'éluer par une solution d'ammoniaque. On purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec
- 35 un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et ammoniaque. On obtient ainsi 0,167 g de produit sous forme d'huile, que l'on met en solution dans 2 ml d'alcool isopropylique pour faire un éthanedioate par addition de 0,051 g (0,057 mmole) d'acide éthanedioïque en solution dans l'alcool

isopropylique. On obtient 0,188 g de produit cristallisé. Pf : 173-174°C.

Exemple 4 (Composé N°26).

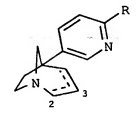
5 Bromhydrate de 5-[2-(3-fluorophényl)pyridin-5-yl)-1-azabicyclo[3.2.1]octane 2:1.

Dans un flacon de Parr de 250 ml on introduit 0,18 g (0,51 mmole) d'éthanedioate de 5-[2-(3-fluorophényl)pyridin-5-yl)-1-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène en solution dans 20 ml de

- yl)-1-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ène en solution dans 20 ml de méthanol, on ajoute 0,36 g de palladium à 10% adsorbé sur charbon et on soumet le milieu réactionnel à une pression de 0,42 Mpa d'hydrogène sous agitation à 45°C pendant 6 h. On recueille le catalyseur par filtration sur terre
- d'infusoires®, on concentre le filtrat sous pression réduite, on reprend le résidu dans 10 ml d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium N et on extrait la phase aqueuse par du chloroforme et on purifie le brut par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec
- 20 un mélange 80/20/2 de chloroforme, méthanol et ammoniaque.
  On obtient 0,085 g de produit dont on fait le dibromhydrate
  par addition de 0,107 ml d'une solution d'acide
  bromhydrique à 33% dans l'acide acétique.
  On obtient 0,097 g de cristaux.
- 25 Point de fusion: 98-100°C.

Le tableau qui suit illustre les structures chimiques et les propriétés physiques de quelques composés de l'invention. Dans la colonne "R", "(+)" désigne l'énanti30 omère dextrogyre et "(-)" l'énantiomère lévogyre ; les composés sans mention dans cette colonne sont des racémates. Dans la colonne "== ", le nombre indiqué correspond à la position de la double liaison dans le cas d'un 1-azabiclo-octène, et "-" désigne un hétérocycle
35 saturé. Dans la colonne "Sel", "-" désigne un composé à l'état de base, "Hbr" désigne un bromhydrate et "ox." désigne un oxalate. Les rapports molaires acide:base sont indiqués en regard. Dans la colonne "F(°C)", "(d)" désigne un point de fusion avec décomposition.

Tableau



(I)

N°	R	=	Sel	F(°C)
1	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	3	HBr 2:1	273-274
2	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	-	HBr 2:1	272-277
3	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2	HBr 2:1	297-305
4	$2,4-(OCH_3)_2-5-pyrimidinyl$	2	HBr 2:1	340 (d)
5	$3, 4-(OCH_3)_2-C_6H_3$	3	HBr 2:1	261-262
6	$3, 4-(OCH_3)_2-C_6H_3$	_	HBr 2:1	234-236
7	$2-F-C_6H_4$	3	ox. 1:1	157-158
8	3-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3	ox. 1:1	173-174
9	3-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3	ox. 1:1	163-164
10	$3-NO_2-C_6H_4$	3	ox. 1:1	183-184
11	3-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3	ox. 1:1	156-157
12	$4-CH_{3}-C_{6}H_{4}$	3	ox. 1:1	213-215
13	3-Thienyl	3	ox. 1:1	189-190
14	$3,4-OCH_2O-C_6H_3$	3	ox. 1:1	201-202
15	$4-Cl-C_6H_4$	3	ox. 1:1	201-203
16	3−CH <sub>3</sub> CO−C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3	ox. 1:1	155-156
17	3-Pyridinyl	3	ox. 1:1	183-184
18	5-Indolyl	3	ox. 1:1	253-254
19	4-CH <sub>3</sub> O-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3	ox. 1:1	205-207
20	3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	3	ox. 1:1	192-193
21	4-Pyridinyl	3	ox. 1:1	172-174
22	4-CH <sub>3</sub> O-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	-	HBr 2:1	246-247
23	4-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	-	HBr 2:1	295-297
24	3-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	-	HBr 2:1	284-287
25	$3, 5-(CH_3)_2-C_6H_3$	-	HBr 2:1	250-254

	•			
Ν°	R		Sel	F(°C)
26	3-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	-	HBr 2:1	98-100
27	3-Thienyl	-	HBr 2:1	193-196
28	3,4-OCH2O-C6H3	_	HBr 2:1	260-263
29	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	-	HBr 2:1	266-269
30	3-Pyridinyl	-	HBr 3:1	256-260
31	4-Pyridinyl	_	HBr 2:1	249-253
32	$3-NO_2-C_6H_4$	-	HBr 3:1	264-267
33	$3-CF_3-C_6H_4$	-	HBr 2:1	218-221
34	Br	3	HBr 2:1	234-236
35	Br	2	HBr 2:1	>350
36	4-Piperidinyl	_	HBr 3:1	289-292
37	3-Piperidinyl	_	HBr 3:1	261-265
38	$4-CH_{3}O-C_{6}H_{4}$ (+)	-	_	125-129
39	$4-CH_{3}O-C_{6}H_{4}$ (-)	-	_	125-129
40	3-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> (+)	-	-	68-70
41	3-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> (-)	-	-	68-70
42	2-Thienyl	-	HBr 2:1	251 (d)
43	2-Thienyl	3	HBr 2:1	246-247
44	5-CH <sub>3</sub> -2-thienyl	3	HBr 2:1	237-238
45	5-CH₃-2-thienyl	-	HBr 2:1	210-211
46	5-Cl-2-thienyl	-	HBr 2:1	248-250
47	5-Cl-2-thienyl	3	HBr 2:1	258-259
48	2-Furyl	3	HBr 2:1	262-264
49	2-Furyl	-	HBr 2:1	182 (d)
50	5-Indolyl	-	ox. 1:1	268-269
51	2-Benzofuryl	3	-	145-146
52	2-Benzofuryl	-	HBr 2:1	303-305
53	2-Pyrrolyl	3	HBr 2:1	265-266
54	2-Pyrrolyl	-	ox. 1:1	95-97
55	2-Benzothienyl	. 3	; -	165-166
56	2-Benzothienyl	<u> </u>	HBr 2:1	311-313

N°	R	==	Sel	F(°C)
57	3-Furyl	3	HBr 2:1	291-294
58	3-Furyl		HBr 2:1	313-315
59	4-OH-3-pyridinyl	-	HBr 2:1	268-270
60	$3,5-(CH_3)_2-1,2-oxazol-4-yl$	-	-	116-117
61	$3, 5-(CH_3)_2-1, 2-oxazol-4-yl$	3	HBr 2:1	250-252
62	$2,4-(CH_3O)_2$ -pyrimidin-5-yl	-	ox. 1:1	70-72
63	$4-CH_3-2-thienyl$	-	HBr 2:1	336-338 <sup>:</sup>
64	4-CH <sub>3</sub> -2-thienyl	3	HBr 2:1	284-285
65	1-Dibenzofuryl	-	HBr 2:1	188-189
66	1-Dibenzofuryl	3	HBr 2:1	302-304
67	1-Phenoxathiinyl	3	HBr 2:1	292-293
68	1-Phenoxathiinyl	_	HBr 1:1	200-203
69	8-Quinoleinyl	_	HBr 2:1	206-208
70	8-Quinoleinyl	3	HBr 2:1	309-310
71	3-Benzothienyl	3	HBr 2:1	222-223
72	3-Benzothienyl	_	ox. 1:1	80-82

Les composés de la présente invention ont été étudiés quant à leur affinité vis-à-vis des récepteurs nicotiniques contenant la sous unité  $\alpha_4\beta_2$  selon les méthodes décrites par Anderson et Arneric dans Eur. J. Pharmacol. (1994), 253,

- On décapite des rats mâles Sprague Dawley de 150 à 200 g et on prélève rapidement la totalité du cerveau, on l'homogénéise dans 15 volumes d'une solution de sucrose à 0,32 M à 4°C puis on le centrifuge à 1000 G pendant 10 min.
- On élimine le culot et centrifuge le surnageant à 20000 G pendant 20 min à 4°C. On récupère le culot et on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron™ dans 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C, puis on le centrifuge à 8000 G pendant 20 min. On élimine le culot et on centrifuge
- 15 le surnageant et la couche de peau (buffy coat) à 40000 G pendant 20 min, on récupère le culot, on le remet en suspension dans 15 ml d'eau bidistillée et on le centrifuge encore une fois à 40000 G avant de le conserver à -80°C. Le jour de l'expérience on décongèle lentement le tissu et
- on le met en suspension dans 3 volumes de tampon. On fait incuber 150 µl de cette suspension membranaire à 4°C pendant 120 min en présence de 100 µl de [³H]-cytisine à 1 nM dans un volume final de 500 µl de tampon, en présence ou en absence de composé à tester. On arrête la réaction par
- 25 filtration sur des filtres Whatman GF/B™ préalablement traités avec de la polyéthylènimine, on rince les filtres avec deux fois 5 ml de tampon à 4°C, et on mesure la radioactivité retenue sur le filtre par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence
- 30 de (-)-nicotine à 10 μM; la liaison non spécifique représente 75 à 85% de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé étudié on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de [³H]-cytisine, puis on calcule la CI<sub>50</sub>,
- 35 concentration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique.

Les  $CI_{50}$  des composés de l'invention les plus affins se situent entre 0,01 et 10  $\mu M$ .

Les composés de l'invention ont aussi été étudiés quant à leur affinité vis à vis des récepteurs nicotiniques contenant la sous unité α<sub>7</sub>, selon les méthodes décrites par Mark et Collins dans J. Pharmacol. Exp. Ther. (1982), 22, 5 564 et par Marks et coll. dans Mol. Pharmacol. (1986), 30,

427. On décapite des rats mâles OFA de 150 à 200 g, on prélève rapidement la totalité du cerveau, on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron™ dans 15 volumes d'une 10 solution de sucrose à 0,32 M à 4 °C, puis on le centrifuge à 1000 G pendant 10 min. On élimine le culot et on centrifuge le surnageant à 8000 G pendant 20 min. à 4 °C. On récupère le culot et on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron <sup>™</sup> dans 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C, puis on le centrifuge à 8000 G pendant 20 min. On élimine le culot et on centrifuge le surnageant et la couche de peau ("buffy coat") à 40000 G pendant 20 min. On récupère le culot, on le remet en suspension avec 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C et on le centrifuge encore une fois à 20 40000 G pendant 20 min avant de le conserver à -80°C. Le jour de l'expérience on décongèle lentement le tissu et on le met en suspension dans 5 volumes de tampon. On préincube 150 µl de cette suspension membranaire à 37°C pendant 30 min, à l'obscurité, en présence ou en absence du composé à tester. Puis les membranes sont incubées pendant 25 60 min à 37°C, à l'obscurité, en présence de 50 µl de  $[^3H]\alpha$ -bungarotoxine à 1 nM dans un volume final de 250 µl de tampon HEPES 20 mM, polyéthylènimine 0,05%. On arrête la réaction par filtration sur des filtres Whatman GF/C™ 30 préalablement traités pendant 3 h avec de la polyéthylènimine à 0,05%. On rince les filtres avec deux fois 5 ml de tampon à 4°C et on mesure la radioactivité retenue sur chaque filtre par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de  $\alpha$ bungarotoxine à 1 µM finale ; la liaison non spécifique représente environ 60 % de la liaison totale récupérée sur

bungarotoxine à 1  $\mu$ M finale ; la liaison non spécifique représente environ 60 % de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé étudié on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de [ $^3$ H] $\alpha$ -bungarotoxine, puis on calcule la CI $_{50}$ ,

14

concentration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique.

Les  $CI_{50}$  des composés de l'invention les plus affins se situent entre 0,005 et 20  $\mu M$ .

5

15

Les résultats qui précèdent montrent que les composés de l'invention sont des ligands pour les récepteurs nicotiniques. Certains sont sélectifs pour les récepteurs contenant les sous-unités  $\alpha_7$  et d'autres sont mixtes pour les récepteurs du type  $\alpha_4\beta_2$  et  $\alpha_7$ .

Les résultats des essais suggèrent l'utilisation des composés dans le traitement ou la prévention des désordres liés à un dysfonctionnement des récepteurs nicotiniques, notamment au niveau du système nerveux central.

Ces désordres comprennent les altérations cognitives, plus spécifiquement mnésiques, mais également attentionnelles, liées à la maladie d'Alzheimer, au vieillissement

- 20 pathologique (Age Associated Memory Impairment, AAMI), au syndrome Parkinsonien, à la trisomie 21 (Down's syndrome), au syndrome alcoolique de Korsakoff, aux démences vasculaires (multi-infarct dementia, MDI).
- Les composés de l'invention pourraient également être 25 utiles dans le traitement des troubles moteurs observés dans la maladie de Parkinson ou d'autres maladies neurologiques telles que la chorée de Huntington, le syndrome de Tourette, la dyskinésie tardive et l'hyperkinésie.
- 30 Les composés de l'invention peuvent également constituer un traitement curatif ou symptomatique des pathologies neurodégénératives aiguës telles que les accidents vasculaires cérébraux et les épisodes hypoxiques cérébraux, ainsi que des pathologies neurodégénératives chroniques
- 35 telles que la maladie d'Alzheimer et la maladie de Parkinson. Ils peuvent être utilisés dans les cas de pathologies psychiatriques : schizophrénie, dépression, anxiété, attaques de panique, comportements compulsifs et obsessionnels.

Ils peuvent prévenir les symptomes dus au sevrage au tabac, à l'alcool, aux différentes substances induisant une dépendance, telles que cocaïne, LSD, cannabis, benzodiazepines.

5

C'est pourquoi la présente invention a également pour objet des compositions pharmaceutiques contenant une dose efficace d'au moins un composé selon l'invention, à l'état de base ou de sel ou de solvat pharmaceutiquement acceptable, et en mélange, le cas échéant, avec des excipients convenables.

Lesdits excipients sont choisis selon la forme pharmaceutique et le mode d'administration souhaité.

15

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent ainsi être destinées à l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, topique, intratrachéale, intranasale, transdermique, rectale,

20 intraocculaire.

Les formes unitaires d'administration peuvent être, par exemple, des comprimés, des gélules, des granules, des poudres, des solutions ou suspensions orales ou

25 injectables, des timbres transdermiques ("patch"), des suppositoires. Pour l'administration topique on peut envisager des pommades, lotions et collyres.

Lesdites formes unitaires sont dosées pour permettre une administration journalière de 0,01 à 20 mg de principe

30 actif par kg de poids corporel, selon la forme galénique.

Pour préparer des comprimés on ajoute au principe actif, micronisé ou non, un véhicule pharmaceutique qui peut être composé de diluants, comme par exemple le lactose, la cellulose microcristalline, l'amidon, et des adjuvants de formulation comme des liants, (polyvinylpyrrolidone, hydroxypropylméthylcellulose, etc), des agents d'écoulement comme la silice, des lubrifiants comme le stéarate de magnésium, l'acide stéarique, le tribehenate de glycerol,

le stéarylfumarate de sodium. Des agents mouillants ou tensioactifs tels que le laurylsulfate de sodium peuvent aussi être ajoutés.

Les techniques de réalisation peuvent être la compression 5 directe, la granulation sèche, la granulation humide ou la fusion à chaud.

Les comprimés peuvent être nus, dragéifiés, par exemple par du saccharose, ou enrobés avec divers polymères ou autres matières appropriées. Il peuvent être conçus pour permettre 10 une libération rapide, retardée ou prolongée du principe actif grâce à des matrices polymères ou à des polymères spécifiques utilisés dans l'enrobage.

Pour préparer des gélules on mélange le principe actif avec des véhicules pharmaceutiques secs (simple mélange, granulation sèche ou humide, ou fusion à chaud), liquides ou semi-solides.

Les gélules peuvent être dures ou molles, pelliculées ou non, de manière à avoir une activité rapide, prolongée ou 20 retardée (par exemple pour une forme entérique).

Une composition sous forme de sirop ou d'élixir ou pour l'administration sous forme de gouttes peut contenir le principe actif conjointement à un édulcorant, de préférence acalorique, du méthylparaben ou du propylparaben comme antiseptique, un agent de sapidité et un colorant.

Les poudres et granules dispersibles dans de l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de 30 dispersion ou des agents mouillants, ou des agents dispersants comme la polyvinylpyrrolidone, de mêmes qu'avec des édulcorants et des agents correcteurs de goût.

Pour l'administration rectale, on recourt à des suppositoires préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, on utilise des

suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles injectables contenant des agents de dispersion et/ou des mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le butylène-5 glycol.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs, ou bien avec une matrice polymère ou avec une cyclodextrine (timbres transdermiques, formes à libération prolongée).

Les compositions topiques selon l'invention comprennent un milieu compatible avec la peau. Elles peuvent se présenter notamment sous forme de solutions aqueuses, alcooliques ou hydroalcooliques, de gels, d'émulsions eau-dans-huile ou huile-dans-eau ayant l'aspect d'une crème ou d'un gel, de microémulsions, d'aérosols, ou encore sous forme de dispersions vésiculaires contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

Enfin, les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent contenir, à côté d'un composé de formule générale 25 (I), d'autres principes actifs qui peuvent être utiles dans le traitement des troubles et maladies indiqués ci-dessus.

#### Revendications

1. Composé, sous forme d'énantiomère pur ou sous forme de mélange d'énantiomères, répondant à la formule générale (I)

5

10

dans laquelle R représente un atome d'halogène ou un groupe (C3-C6) cycloalkyle ou un groupe phényle substitué par un ou plusieurs groupes choisis parmi un atome d'halogène, ou un groupe  $(C_1-C_6)$  alkyle,  $(C_1-C_6)$  alcoxy, nitro, amino,  $(C_1-C_3)$  dialkylamino, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, hydroxy, acétyle ou méthylènedioxy, ou un groupe pipéridinyle, ou morpholin-4-yle, ou pyrrolidin-1-yle, ou azétidin-1-yle, ou azépin-1-yle, ou pyridinyle, ou 20 quinoléinyle, ou thiényle, ou pyrazinyle, ou furyle, ou benzofuryle, ou benzothiényle, ou indolyle, ou pyrimidinyle, ou isoxazolyle, ou phénoxazinyle, ou phénoxathiinyle, ou dibenzothiényle, ou dibenzofuryle, ou pyrrolyle ou naphtyle, chacun de ces groupes pouvant 25 éventuellement être substitué par un ou plusieurs groupes choisis parmi les atomes d'halogènes, les groupes (C1- $C_6$ ) alkyle,  $(C_1-C_6)$  alcoxy, trifluorométhoxy, trifluorométhyle, nitro, cyano, hydroxy, amino,  $(C_1-C_3)$  dialkylamino ou  $(C_3-C_8)$  cycloalkylamino,

- 30 sachant que, parmi les deux liaisons carbone-carbone
- représentées par ----, l'une est simple et l'autre peut être simple ou double, à l'état de base ou de sel d'addition à un acide.
- 35 2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que R représente soit un atome d'halogène ou un groupe phényle substitué par un ou plusieurs groupes choisis parmi les atomes d'halogènes et les groupes (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alkyle, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alcoxy, nitro, amino, trifluorométhyle, cyano,

19

hydroxy, acétyle ou méthylènedioxy, soit un groupe pyridinyle, soit un groupe thiényle, soit un groupe indolyle, soit un groupe pyrimidinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes  $(C_1-C_6)$  alcoxy.

3. Médicament caractérisé en ce qu'il consiste en un composé selon la revendication 1.

5

Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle
 contient un composé selon la revendication 1, associé à un excipient.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rnational Application No PCT/FR 03/00004

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO7D471/08 A61K A61P25/00 //(C07D471/08,221:00, A61K31/439 209:00) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K A61P IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category <sup>e</sup> Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. US 5 817 679 A (SHEN ET AL.) 1,3 Α 6 October 1998 (1998-10-06) example 87 WO OO 34279 A (SANOFI SYNTHELABO) 1,3 Α 15 June 2000 (2000-06-15) page 15, line 5 - line 10; claim 1 WO OO 34284 A (SANOFI SYNTHELABO) Α 1,3 15 June 2000 (2000-06-15) page 18, line 8 - line 12; claim 1 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the International search report 14 April 2003 06/05/2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Alfaro Faus, I Fax: (+31-70) 340-3016

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

rnational Application No
PCT/FR 03/00004

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 5817679	A	06-10-1998	AU	708112	B2	29-07-1999
			AU	3540695		14-03-1996
			CA	2196979		29-02-1996
			CN-	1163613	A,B	29-10-1997
			EP	0778835		18-06-1997
			HU	77938	A2	30-11-1998
			JP	2002504883	T	12-02-2002
			US	6255490	B1	03-07-2001
			WO	9606093	A1	29-02-1996
			AU	695682	B2	20-08-1998
			AU	6497194	Α	24-10-1994
			CA	2159723	A1	13-10-1994
			CN	1133045	A,B	09-10-1996
			EP	0691971		17-01-1996
			HU	74380	A2	30-12-1996
			JP	8511768	T	10-12-1996
			WO	9422868	A1	13-10-1994
			US	6060473	Α	09-05-2000
WO 0034279	 A	15-06-2000	FR	2786770	A1	09-06-2000
			AU	1393000	Α	26-06-2000
			EP	1135389	A1	26-09-2001
			WO	0034279	A1	15-06-2000
			JP	2002531565	T	24-09-2002
			US	6407095	B1	18-06-2002
WO 0034284	Α	15-06-2000	FR	2786769	A1	09-06-2000
			AU	1392900	Α	26-06-2000
			EP	1144413	A1	17-10-2001
			WO	0034284	A1	15-06-2000
			JP	2002531568	T	24-09-2002

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

lande Internationale No PCT/FR 03/00004

A. CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07D471/08 A61K31/439 A61P25/00 209:00)	//(C07D471/08,221	:00,
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 7	tion minimale consultée (système de classification sulvi des symboles d CO7D A61K A61P	le classement)	~-1
	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où		
	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r ternal, WPI Data, CHEM ABS Data	iom de la base de données, et si réalisat	De, Termes de recherche utilises)
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. des revendications visées
A	US 5 817 679 A (SHEN ET AL.) 6 octobre 1998 (1998-10-06) exemple 87		1,3
Α	WO 00 34279 A (SANOFI SYNTHELABO) 15 juin 2000 (2000-06-15) page 15, ligne 5 - ligne 10; reven	1,3	
Α	WO 00 34284 A (SANOFI SYNTHELABO) 15 juin 2000 (2000-06-15) page 18, ligne 8 - ligne 12; reven 1	dication	1,3
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bro	l evets sont indiqués en annexe
'A' docume consid 'E' docume ou apr 'L' docume priorité autre ex 'O' docume 'P' docume 'P'	ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent ser une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à cposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant par technique perfinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'édocument particulièrement pertinent; l'étre considérée comme nouvelle ou cinventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l'ene peut être considérée comme impliforsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier	as à l'état de la comprendre le principe imprendre le principe invention inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité insidére isolément inven tion revendiquée quant une activité inventive iou plusieurs autres implinaison étant évidente
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale
1	4 avril 2003	06/05/2003	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé  Alfaro Faus, I	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

menseignements relatirs aux memores de familles de prevets

ande Internationale No PCT/FR 03/00004

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication		
US 5817679	Α	06-10-1998	AU	708112	B2	29-07-1999	
			ΑU	3540695	Α	14-03-1996	
			CA	2196979	A1	29-02-1996	
			CN	1163613	A B	29-10-1997	. sian-
			EP	0778835		18-06-1997	
			HU	77938	A2	30-11-1998	
			JP	2002504883	T	12-02-2002	
			US	6255490	B1	03-07-2001	
			WO	9606093	A1	29-02-1996	
			AU	695682	B2	20-08-1998	
			ΑU	6497194	Α	24-10-1994	
			CA	2159723	A1	13-10-1994	
			CN	1133045	A,B	09-10-1996	
			EP	0691971	A1	17-01-1996	
			HU	74380	A2	30-12-1996	
			JP	8511768	T	10-12-1996	
			WO	9422868		13-10-1994	
			US	6060473	Α	09-05-2000	
WO 0034279		15-06-2000	FR	2786770	A1	09-06-2000	
			AU	1393000	Α	26-06-2000	
			EP	1135389	A1	26-09-2001	
			WO	0034279	A1	15-06-2000	
			JP	2002531565	T	24-09-2002	
			US	6407095	B1	18-06-2002	
WO 0034284		15-06-2000	FR	2786769	A1	09-06-2000	
			AU	1392900		26-06-2000	
			EP	1144413	A1	17-10-2001	
			WO	0034284	A1	15-06-2000	
			JP	2002531568	Т	24-09-2002	